## PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

11-217557

(43)Date of publication of application: 10.08.1999

(51)Int.CI.

CO9K 3/00

(21)Application number: 10-020949

CO2F 1/58

(2)/Application nam

20949 (71)Applicant :

HAKUTO CO LTD

(22)Date of filing:

02.02.1998

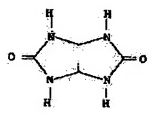
(72)Inventor:

TAKETSUJI KOUJI

#### (54) DYE REMOVING AGENT AND REMOVAL OF DYE IN DYE-CONTAINING WATER

#### (57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To obtain a dye removing agent capable of efficiently removing a dye from various kinds of water such as waste liquor of a dye plant, or the like, and decoloring the water, by including a specific cucurbituril precursor as an active ingredient. SOLUTION: This dye removing agent comprises a cucurbituril precursor (A) as an active ingredient which is a condensate of (i) glycoluril and (ii) formaldehyde and substantially does not form a complete cyclic structure. The component (i) is shown by the formula and is obtained, for example, by reacting glyoxal with urea in an acidic aqueous solution. The component A is a condensate obtained by reacting the component (i) with the component (ii) in the molar ratio of 1:2 to 1:3 in an acidic aqueous solution at 50–120°C for 10–60 minutes and the condensate can be converted into cucurbituril by heat treatment in concentrated sulfuric acid.



### LEGAL STATUS

[Date of request for examination]

03.02.2000

[Date of sending the examiner's decision of rejection]

[Kind of final disposal of application other than the examiner's decision of rejection or application converted registration]

[Date of final disposal for application]

[Patent number]

3588544

[Date of registration]

20,08,2004

[Number of appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of requesting appeal against examiner's decision of rejection]

[Date of extinction of right]

Copyright (C); 1998,2003 Japan Patent Office

## (19)日本国特許庁 (JP)

# (12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

# 特開平11-217557

(43)公開日 平成11年(1999)8月10日

(51) Int.Cl.8		識別記号	FΙ		
C 0 9 K	3/00		C 0 9 K	3/00	s
C 0 2 F	1/58		C 0 2 F	1/58	D

### 審査請求 未請求 請求項の数3 OL (全 6 頁)

		出土的へ	水崩水 崩水系の数0 02 (主 0 気)	
(21)出願番号	特願平10-20949	(71)出願人	000234166 伯東株式会社	
(22)出顧日	平成10年(1998) 2月2日 東京都新宿区新宿1丁目1番13			
		(72)発明者	竹辻 耕治 三重県四日市市別名6-6-9 伯東株式 会社四日市研究所内	
		(74)代理人	弁理士 田中 政治	

## (54) 【発明の名称】 染料除去剤及び染料含有水中の染料を除去する方法

## (57)【要約】

【解決手段】 グリコールウリルとホルムアルデヒドとの縮合物であって、実質的に完全な環状構造を作っていないククルビツリル前駆物質を有効成分とする染料除去剤並びに当該染料除去剤を染料含有水と接触させてなる水中の染料除去方法。

#### 【特許請求の範囲】

【請求項1】 グリコールウリルとホルムアルデヒドと の縮合物であって、実質的に完全な環状構造を作ってい ないククルビツリル前駆物質を有効成分とする染料除去

【請求項2】 ククルピツリル前駆物質は、グリコール ウリルとホルムとホルムアルデヒドを1:2~1:3の モル比で酸性水溶液中で加熱反応させて得られる縮合物 であり、とれを濃硫酸中で加熱処理することによってク クルビツリルに変換しうるものである請求項1記載の染 10 見に基づいて本発明をなすに至った。 料除去剤。

【請求項3】 請求項1又は2記載の染料除去剤を、染 料含有水と接触させることを特徴とする水中の染料を除 去する方法。

## 【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、染料除去剤及び染 料含有水中の染料を除去する方法に関する。詳しくは、 染料を含む水から染料を容易に除去するのに有効な染料 除去剤及び染料工場、染色工場から排出される染料含有 20 廃水など染料を含む水中の染料を効果的に除去する方法 に関する。

## [0002]

【従来の技術】染料工場、染色・捺染工場など染料を扱 う工場から排出される廃水は染料が混入しているため着 色しており、河川、海に放流する前に着色成分を除去し なければならない。ところが人間の視覚は色に対して極 めて敏感であり、廃水中に極めて微量の染料が存在して も着色として感知され、所謂視覚公害として人々に不快 な印象を与える。そのため、この着色成分の完全除去が 30 望まれている。水中の染料などの着色成分を除去するに は、無機あるいは有機の凝集剤による凝集処理法、酸化 ・還元などの化学的処理法、微生物による分解を行わせ る微生物処理法などが一般に行われている。

#### [0003]

【発明が解決しようとする課題】しかしながら、これら 従来の方法のうち凝集処理法では着色成分の完全除去が 難しく、化学的処理法では、完全除去はできるが、その ための設備投資、また運転コストが高くなるといった間 題があり、微生物処理方法では、染料には生物難分解性 40 のものが多く、着色成分の完全除去が難しく、かつ多額 の費用を要しているのが実情であった。

【0004】一方、染料の製造工場や染色工場において は、染料を扱う容器などの洗浄廃水、染色工程廃液など 染料濃度の高い水溶液は、希釈する前に簡単に染料を除 去することができれば、後段の負荷を小さくすることが でき非常に好ましい。

#### [0005]

【課題を解決するための手段】最近、立体的な空間構造

に染料をゲストとして選択的に取り込む包接化を利用し て、廃水中の染料を除こうとする方法が提案された〔ブ ッシュマン(H.J.Bushmann)ら、(ドイツ) 繊 椎加工誌 (Textilveredlung) 26卷、 5月号、153~162頁、1991年刊)。

【0006】本発明者は、ククルピツリル及びその他の 包接化合物に着目して検討する過程において、ククルビ ツリルの前駆物質に、ククルピツリルよりも効率的に染 料を取り込む化合物が存在することを見いだし、この知

【0007】すなわち、本発明はグリコールウリルとホ ルムアルデヒドとの縮合物であって、実質的に完全な環 状構造を作っていないククルビツリル前駆物質を有効成 分とする染料除去剤並びにこれを用いて染料含有水中の 染料を除去する方法である。

#### [8000]

【発明の実施の形態】本発明の染料除去剤はグリコール ウリルとホルムアルデヒドとの縮合物であって、実質的 に完全な環状構造を作っていないククルビツリル前駆物 質を有効成分としてなるものである。

【0009】グリコールウリルは下記構造式(1)によっ て表示されるもので、例えばグリオキサール〔〇HCC HO]と尿素 [CO(NH<sub>2</sub>)<sub>2</sub>]とを酸性水溶液中で反 応させて容易に合成され、また、試薬としても市販され ている。

[0010]

【化1】

【0011】もう一方の原料であるホルムアルデヒド は、一般の工業用として販売されているもので充分使用 可能であり、通常メタノールを安定剤として含んでいる がそのままで実質影響はなく使用できる。またホルムア ルデヒド水溶液のかわりにパラホルムアルデヒドを用い ることもできる。

【0012】グリコールウリルとホルムアルデヒドとの 反応は、塩酸などの酸性水溶液中、50~120℃で、 10~60分撹拌することにより達せられる。反応によ って生成した縮合物は水溶液から析出してくるので、固 液分離によって容易に分離取得できる。グリコールウリ ルとホルムアルデヒドとの反応モル比は、1:2~1: 3、好ましくは1:2.3~1:2.9である。反応モ ル比が1:2より小さいと、反応が不充分となり、また 得られる縮合物は染料除去能力が低下、或いは皆無とな り、また、モル比が1:3より大きいと、過剰のホルム を有するククルビツリルをホスト化合物とし、その空間 50 アルデヒドにより架橋化が進み、生成した縮合物は非常 に硬い塊状となり、染料除去能力が減り好ましくない。 【0013】この縮合物は、水、及びアセトン、エタノール、ジメチルスルホキシド、ベンゼン等の一般的な有機溶媒に殆ど不溶であり、染料を含有する水から染料を除去する資材として非常に有利に取り扱える。

【0014】一方、ククルビツリルは、同じくグリコールウリルとホルムアルデヒドから製造される化合物であり、グリコールウリル単位6分子からなる大環状化合物である。〔ウイリアム エル モック(William L.Mock)ら、アメリカ化学雑誌(Journal of the American ChemicalSociety)103巻、7367頁(1981年)〕。さらに、このククルビツリルの環状構造の中には、特定の化合物を取り込む能力を持っていることが知られ、包接化の検討がなされている〔ウイリアム エル モック(WilliamL.Mock)ら、アメリカ有機化学雑誌(Journal of OrganicChemistry)48巻、3618頁(1983年)、51巻、4440頁(1986)など〕。

【0015】ククルビツリルは、本発明の縮合物を、さ 20 らに濃硫酸中で煮沸して、その後冷水で希釈した時に析 出した固体、およびその固体を分離した後の反応液を更 に煮沸して析出した固体を、塩酸で再結晶精製して得ら れるものである。赤外分光法(IR)、プロトン核磁気共 鳴分光法(1H-NMR)、炭素-13核磁気共鳴分光法 (13C-NMR)、示差熱天秤(TG-DTA)、示差走 査熱量計(DSC)、マトリックス支援レーザー脱離イオ ン飛行時間型質量分析計(MALDI-TOF-MS) 等を用いて検討した結果では、本発明の縮合物は完全な 環状構造を形成するに至らず、グリコールウリルがメチ 30 レンで連結したコポリマーであると推定された。すなわ ち、ククルビツリルの環状構造は、本発明の縮合物を濃 硫酸中で煮沸する段階で形成されたものといえる。した がって、本発明の染料除去剤としての縮合物は文献記載 のククルビツリルとは構造の異なるものである。

【0016】本発明の染料除去剤が染料分子を取り込む機構は明らかではないが、ククルビツリルのように完全な環状構造にまで至っていないものの、グリコールウリルがメチレン基で連結し、立体的に大きな構造をとる故に、空間(あるいは隙間)をもった構造となり、その空間に染料分子を取り込むことができるようになったものと推定される。

【0017】本発明の染料除去剤は、様々な大きさの染料分子を取り込む能力をもち、さらにその能力は、媒体のpHによる影響を殆ど受けないという特徴をもっており、幅広い条件下で除去能力を有していることから、その適用範囲は非常に広いと言える。本発明の染料除去剤は、染料を含有する水に添加、攪拌するなど染料を含有する水に接触させるだけで容易に水中の染料を取り込み、水を無色にすることができる。本発明の染料除去剤50

は、廃水中に実質溶解することなく分散するのみで水中の染料を取り込むので、接触させた後静置すると染料を取り込んだ染料除去剤は沈澱し、上澄み液は無色となる。本発明の染料除去剤の添加量は、水中の染料濃度により異るが、通常、染料濃度の10~200倍(重量比)、好ましくは50~100倍(重量比)である。また、本発明の染料除去剤をカラム状に充填し、上から染料を含有する水を流すことにより、染料がカラムに取り込まれ、下から脱色された水を得ることもできる。

【0018】本発明の染料除去剤は、媒体のpHが3~8であればpHによる影響をあまり受けず、効率よく染料を取り込むことができる。このpH範囲の外である強酸性及び強アルカリ性では脱色性能が若干劣るが、実用上は実質pHによる影響を受けずに処理できるといえる

【0019】また、処理温度による影響も殆どなく、対象とする水が凍結しない温度であれば問題ない。

【0020】本発明の染料除去剤は実質水に溶解しないので、染料を含有する水、廃水に適用したとき、脱色した後染料を取り込んだ縮合物は濾過等により容易に分離することができる。また染料を取り込んだ後、250℃~330℃に加熱することにより、構造中の染料のみが分解し、縮合物は再生使用することができる。本発明の染料除去剤である縮合物の分解点は、およそ350℃であるため、330℃以上に加熱することは好ましくない。また、本発明の染料除去剤は、酸化反応に対して比較的に強いので、染料を取り込んだ後、オゾンなどの酸化反応雰囲気下におくことにより染料分子のみ優先的に酸化分解させ、該縮合物を再生することができる。

[0021]

【実施例】以下、本発明を実施例によってさらに具体的 に説明する。しかし、本発明はこれらの実施例により何 等制限されるものではない。

【0022】1)本発明の染料除去剤(縮合物)及びククルビツリルの合成

「縮合物-1]水250mLに、グリコールウリル50g(0.35モル)および36%塩酸215mLを加え、攪拌しつつ約60℃まで加熱し、液が透明になった時点で37%ホルムアルデヒド水溶液65.3g(0.81モル)を約30分かけて滴下した。反応液は徐々に白濁してきた。滴下終了後、反応液を100℃まで上げ、還流させた。液が透明になったとき加熱を止め、外部から強制冷却して、約70℃まで下げた後、反応液を2.5Lの清水に注ぎ、しばらく静置して、析出した白色沈殿物を濾過し、水及びメタノールで洗浄した。室温にて減圧乾燥し、目的とする縮合物63gを得た。

【0023】 [縮合物-2]36%塩酸34mLと水50mLの混合物に、グリコールウリル10g(0.071モル)を加え、ことに35%ホルムアルデヒド液16mL(0.19モル)を加え、ブンゼンバーナーで索早く

加熱した。加熱開始後約30分で反応液が濁り始めた時 点で加熱を止め、反応液を冷水500mL中に注ぎ、白 色沈殿を析出させ、1時間放置した。析出した白色沈殿 を濾過によって取り出し、室温にて減圧乾燥し、目的と する縮合物を11.6g得た。

【0024】 [ククルビツリル] 前記ウイリアム エル モック (William L. Mock) らの報告に 準じて合成した。

【0025】合成方法2で得た縮合物25gを60mL た。加熱開始15分後に、反応液が赤褐色になった時点 で、反応液を1 Lの冷水中に注いだ。この時析出した茶 色の固体を濾別し、濾液を再び130℃のオイルバスで 加熱した。煮沸が始まったとき、直ちに加熱を止め、室 温に冷却した。この時析出した茶色固体を濾別し、先に 得た茶色固体と合わせて減圧乾燥し、合計14.5gの\* \* 茶色粉末を得た。

【0026】このようにして得た茶色粉末を13gと り、36%塩酸15mLと水7mLの混合液中に加え、 約70℃に加熱して溶解させ、8mLの冷水を加えて希 釈し、析出した固体を濾別し、水で数回洗浄した後、減 圧乾燥させ、ククルビツリルを白色粉末として9.4g 得た。

【0027】2)縮合物とククルピツリルの分析 縮合物-1.縮合物-2とククルピツリルについて、赤 の濃硫酸中に加え、130℃のオイルバスで加熱攪拌し 10 外線吸収スペクトル(IR)およびプロトン核磁気共鳴 スペクトル(1H-NMR)を測定した結果を表1に示 す。なお、縮合物-1と、縮合物-2は同じ結果であっ たのでまとめて示した。

[0028]

【表1】

-	縮合物-1,2	ククルピツリル	
IR (cm <sup>-1</sup> )	1730, 1475, 1375, 1320, 1230, 1190, 960, 800, 760	1470, 1639, 1478, 1419, 1379, 1328, 1235, 1190, 965, 800	
1H-NMR δ (ppm)	6.10~5.89 (m, CH) 4.70~4.52 (m, CH <sub>2</sub> )	5.66 (d, CH <sub>2</sub> ) 5.34 (s, CH) 4.26 (d, CH <sub>2</sub> )	

【0029】との結果から、本発明の縮合物は文献記載 のククルビツリルとは構造的に全く異なったものである ととが示された。

【0030】3)染料水溶液の脱色

[染料水溶液の脱色] 前記縮合物-2を染料除去剤とし※

直接染料; C. I. Direct Red 80

C.I.Direct Blue 71

反応染料; C. I. Reactive Blue 2

C. I. Reactive Blue 19

C.I.Reactive Violet 5 〔シグマ社製〕 C I Reactive Orange 16 (アルドリッチ社製)

【0032】これらの染料水溶液に、縮合物またはクク ルビツリルを染料除去剤とし、それぞれ100ppm, 500ppm, 1000ppm, 2000ppmの濃度 になるよう添加し、室温にてマグネティックスターラー で1.5時間攪拌した。沈殿物を濾過によって除去した

後、濾液の明度指数(L\*)、及びクロマティクネス指★40

※て、水中の染料除去試験を実施した。

【0031】染料をそれぞれ10ppm濃度の水溶液と して調製し、試験用の染料水溶液とした。試験に用いた 染料は、次の通りである。

〔アルドリッチ社製〕

〔アルドリッチ社製〕

〔アルドリッチ社製〕

〔ナカライテスク社製〕

★数(a\*、b\*)を色彩色差計にて測定し(日本工業規 格 JIS Z-8701、1980)、次式により色 差を求めた。

[0033]

【数1】

色差  $(\Delta Eab) = \sqrt{(\Delta L*)^2 + (\Delta a*)^2 + (\Delta b*)^2}$ 

【0034】更に色差から次式にて脱色率を求めた。 ☆ ☆【数2】

脱色率(%)= {(染料水溶液原液の色差)-(濃液の色差)} — × 100 {(染料水溶液原液の色差)}

【0035】との結果を図1~6に示した。とれらの結 果から分かるように、いずれの染料に対しても本発明の 染料除去剤は、比較として用いたククルビツリルよりも 優れた染料除去性能を有し、染料水溶液をほぼ無色透明 にまで脱色することができた。

【0036】[染色工場廃水の脱色] 染色工場の廃水

(反応染料を主成分とした濃青色の廃水、pH=7.

8)を用いて、脱色試験を実施した。

【0037】廃水のpHを、塩酸及び水酸化ナトリウム 水溶液にて約1~10まで変化させ、前記縮合物-1を 2000ppm添加し、室温にて30分攪拌した。その

50 後上記と同様の方法で脱色率を求めた。結果を図7に示

した。この結果から分かるように、pH=3~8の範囲 においては90%以上の脱色率を示し、実用域において は殆どpHの影響を受けずに染料を効率よく除去できる ことが認められた。

#### [0038]

【発明の効果】本発明におけるグリコールウリルとホルムアルデヒドとの縮合物は、染料除去剤として有効であり、染料を含有する各種の水、特に染料工場や染色工場から排出される廃水から染料を効率よく除去し、脱色することができる。本発明の染料除去剤は、対象とする染 10料含有水に添加し、攪拌するという簡単な操作を行うだけで水中の着色成分を除去し、実用域においてはpHの影響を殆ど受けず、また温度の影響も殆どなく、染料を除去することができる。しかも本発明の染料除去剤は水に不溶であるため脱色後の分離が容易である。

#### 【図面の簡単な説明】

【図1】 C I Direct Red 80水溶液について、染料除去剤添加量と脱色率との関係を示したグラフである。

\*【図2】 C. I. Direct Blue 71水溶液に ついて、染料除去剤添加量と脱色率との関係を示したグラフである。

【図3】 C.I.Reactive Blue 2水溶液 について、染料除去剤添加量と脱色率との関係を示した グラフである。

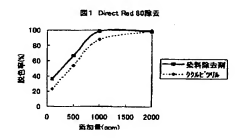
【図4】 C.I.Reactive Blue 19水溶液について、染料除去剤添加量と脱色率との関係を示したグラフである。

〇 【図5】 C.I.Reactive Violet 5水 溶液について、染料除去剤添加量と脱色率との関係を示 したグラフである。

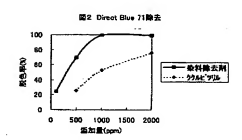
【図6】 C. I. Reactive Orange 16 水溶液について、染料除去剤添加量と脱色率との関係を示したグラフである。

【図7】 染色工場廃水のpHを変えて、本発明の染料除去剤を2000ppm添加した時の、pHと脱色率との関係を示したグラフである。

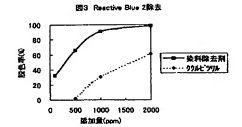
【図1】



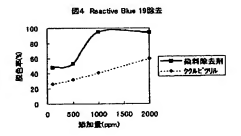
【図2】



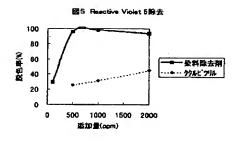
【図3】



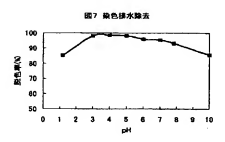
[図4]



【図5】



【図7】



【図6】

